BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

DEUTSCHES

Deutsche Kl.: 30 h. 2/36

C 07 d, 35/10

A 61 k

Debt Carrie Com

Offenlegungsschrift

Aktenzeichen: P 19 44 121.5 Anmeldetag: 30 August 1969

Offenlegungstag: 19. März 1970

9	Unionspriorität	
8	Datum:	2. September 1968
®	Land:	 Frankreich
9	Aktenzeichen:	 164817

Bezeichnung: Neue Glyoxylsäurederivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und Verwendung als Pharmazeutika

Zusatz zu:

(21)

Ausscheidung

Anmelder:

Laboratoire Houdé, Paris

Vertreter: von Kreisler, Dr.-Ing. A.; Schönwald, Dr.-Ing. K.; Meyer, Dr.-Ing. Th.; Fues, Dr. J. F.; von Kreisler, Dipl.-Chem. A.; Keller, Dipl.-Chem. Carola; Klöpsch, Dr.-Ing. G.; Patentanwälte,

5000 Köln

Als Erfinder benannt: Fourneau, Jean-Pierre; Delourme, Jean Maurice Rene Alfred; Paris

Benachrichtigung gemäß Art. 7 § 1 Abs. 2 Nr. 1 d. Ges. v. 4. 9. 1967 (BGBl. I S. 960): Prüfungsantrag gemäß § 28 b PatG ist gestellt

PATENTANWALTE

DR.-ING. VON KREISLER DR.-ING. SCHONWALD DR.-ING. TH. MEYER DR. FUES DIPL.-CHEM. ALEK VON KREISLER DIPL.-CHEM. CAROLA KELLER DR.-ING. KLUPSCH

KOLN 1, DEICHMANNHAUS

Köln, den 26.8.1969 Kl/Ax

Laboratoire Houdé

15, Rue Olivier-Métra, 75 Paris (Frankreich).

Neue Glyoxylsäurederivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und Verwendung als Pharmazeutika

Die Erfindung betrifft neue Glyoxylsäurederivate mit wertvollen pharmakologischen Eigenschaften, ein Verfahren zur Herstellung dieser Derivate und therapeutische Zubereitungen, die diese Derivate enthalten.

5 Die neuen Verbindungen gemäß der Erfindung sind Produkte der Reaktion von 1 Mol einer Verbindung der Formel

mit 1 Mol einer Verbindung der Formel

In diesen Formeln stehen R und R', die gleich oder verschieden sein können, für ein Wasserstoffatom oder einen niederen Alkylrest mit 1 bis 8 C-Atomen, und R" ist ein 009812/1917 Wasserstoffatom oder eine Hydroxylgruppe

Das Reaktionsprodukt ist je nach den verwendeten Verbindungen (A) und (B)

a) eine Verbindung der Formel

oder ein reziprokes Salz der eis- und trans-Formen dieser Verbindung, wenn R' = H, oder

b) eine Verbindung der Formel

- Wenn in den Ausgangsverbindungen (A) und (B) R = H und R" = OH, oder
 - c) ein Gemisch der oben unter a) und b) genannten Verbindungen.
- Wenn beispielsweise R" in der Ausgangsverbindung (A) ein Wasserstoffatom ist, ist das Reaktionsprodukt im wesent-lichen eine Verbindung der Formel (C) oder, wenn R' = H, ein reziprokes Salz. Wenn in den Ausgangsverbindungen R für H oder für Iso-C₃H₇, R' für H und R" für OH steht, ist das Reaktionsprodukt im wesentlichen eine Verbindung der Formel (D). In den anderen Fällen erhält man ein Gemisch der unter a) und b) genannten Verbindungen. Insbesondere im Falle von R = CH₃, R' = H und R" = OH erhält

ein Gemisch des reziproken Salzes der cis- und trans-Formen der Verbindung der Formel (C) und der Verbindung der Formel (D).

Alle Verbindungen oder Gemische, die oben unter a). b) und c) genannte wurden, haben in verschieden hohem Maße eine hustenstillende Wirkung, die in der Humantherapie ausgenutzt werden kann, und eine sehr geringe Toxizität.

5

10

Die Erfindung betrifft ferner ein Verfahren zur Herstellung der neuen Glyoxylsäurederivate durch Umsetzung von 1 Mol einer Verbindung der Formel A mit 1 Mol einer Verbindung der Formel B. wobei R. R' und R" die oben genannten Bedeutungen haben, und Gewinnung des so erhaltenen Reaktionsprodukts.

Die Umsetzung der Verbindung (A) mit Glyoxylsäure oder ihrem Ester der Formel (B) wird im allgemeinen bei Umge-15 bungstemperatur durchgeführt, wobei die Glyoxylsäure oder ihr Ester in äquimolarer Menge in wassriger oder alkoholischer Lösung (zuweilen leicht angesäuert, wenn ein Ester von Glyoxylsäure verwendet wird) dem Aryläthylnolamin (A) zugesetzt wird. 20

Vollständige Auflösung wird durch Rühren erreicht, Im allgemeinen tritt eine durch Kühlung unter fließendem Wasser bearenzte Erwärmung und eine leichte Verfärbung der Lösung ein. Das Reaktionsprodukt kristalliert spontan. Kach dem Abnutschen wird aus Wasser oder einem organischen Lösungsmittel umkristallisiert. Die Ester der Formel (C) können auch durch Umesterung von Säuren der Formel (C) mit entsprechenden Alkoholen R'OH in Gegenwart von wasserfreier Salzsäure hergestellt werden.

> 9.1 C 1.4 P - 19 009812/1917

39 ... 93

- 1) Reziprokes Salz der cis- und trans-4,6-Dihydroxy-2methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolinoarbonsauren-(1) (I) (R=CH₂; R¹=R*=H).
- In einen Erlenmeyerkolben, der 16,76 g (0,1 Mol) pulverförmige Phenylephrinbase enthält, gießt man eine wässrige
 Lösung von. 9,2 g (0,1 Mol) Glyoxylsäuremonohydrat. Man
 rührt bis zur vollständigen Auflösung, wobel Erwärmung
 stättfindet. Die Kristallisation wird durch Kratzen auegelöst. Man kühlt unter fließendem Wasser und läät die
 Kristallisation im Kühlschrank stattfinden. Man nutscht
 ab, wäscht das kristallisierte Produkt zweimal mit je
 20 ml kaltem Wasser und dann mit Alkohol und Äther und
 trocknet anschließend an der Lutter.
 - trocknet anschließend an der Luft bis zur Gewichtskonstanz. Man erhält 16,5 g (Ausbeute 73%) reines Produkt vom Schmelzpunkt 230 bis 235°C (Zers.).

Elementaranalyse:	c ·	٠.	н	· · N
Berechnet fur C11H13NO4:	59,19		5,87	6,27
Gefunden:	59,21	٠.	5,78	6,45

- 0 2) cis-4,6-Dihydroxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolincarbonsäure-(1) (Ia) (Formel C)
 - a) Man erhitst 0,076 Mol des gemäß Beispiel 4 hergestellten Bethylesters von 4,6-Dihydroxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisachinclincarbonsäure-(1) mit 45 ml 2n-Natrium-
- hydroxyd am Rückfluß, nutscht die Fällung ab, suspendiert in einigen Milliliter Wasser, bringt mit 6n-HCl auf PH 5 bis 6, nutscht erneut ab, wäscht zweimal mit je 15 ml keltem Wasser und dann mit Alkohol und Ather. Man erhält das Produkt in einer Ausbeute von 57%. Schmelzpunkt 225°C
 - (Aers.). Han dempft die wäserige Nutterlauge zur Trookene ein. Durch Aufnehmen des kristallinen Rückstandes in 18 ml siedendem Wasser wird 1 g Produkt erhalten, wodurch die Ausbeute auf 63% erhöht wird.

- b) Das Produkt kann auch durch Methylierung der nicht mit Stickstoff substituierten Säure hergestellt werden (siehe Beispiel 2). Man erhitzt 55 g (0,06 Mol) des Produkts (II) von Beispiel 2, 13,8 g (0,3 Nol) Ameisensäure und 18 g (0,18 Mol) 30%igen Formaldehyd 8 Stunden auf dem Wasserbad am Rückfluß. Man nimmt in Wasser auf und neutralisiert, wodurch ein Produkt kristallisiert, das in jeder Hinsicht mit dem vorstehend unter a) beschriebenen Produkt identisch ist.
- 10 3) trans-4,6-Dihydroxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolinearbonsaure-(1) (D) (Formel C)

Man löst 0,036 Mol Glyoxylsäuremonohydrat in 112 ml Dimetyl sulfoxyd. Man gibt unter Rühren 0,036 Mol Phenylephrinbase zu, wobei Erwärmung (auf etwa 45°0) unter vollstän-

- 15 diger Auflösung und anschließender Fällung stattfindet. Man rührt noch 4 Stunden, nutscht die Fällung ab und wäscht mit 20 ml Dimethylsulfoxyd und dann mit Alkohol und Äther. Man erhält 45 g der Verbindung (I) in einer Ausbeute von 56%. Durch Zugabe von 400 ml absolutem Äthanol
- 20 und 200 ml Äther zu den vereinigten Filtraten erhält man eine gummiartige Masse, die kristallisiert. Man nutsohtab und wäscht mit Alkohol und Äther. Man isoliert hierbei das trans-Isomere (ID) in einer Ausbeute von 27,8% (22,3 g). Schmelzpunkt 224-225°C (Zers.). Wenn man gleiche Teile des Produkts (Ia) und (Ib) in siedendem Wasser löst, kristallisiert das Produkt (I) durch Abkühlung.

Beispiel 2

Reziprokes Salz der cis- und trans-4,5-Dihydroxy-1,2,3,4tetranydroisochinolincarbonsauren-(1) (II) (R'=R"=H)

Der Versuch wird auf die in Beispiel 1 (1) beschriebene Weise durchgeführt, jedoch unter Verwendung von 0,1 Mol Norphenylephrin an Stelle von 0,1 Mol Phenylephrin. Ausbeute 87,4%. Schmelzpunkt 238°C.

Elementar	analy	/se:	7.	1	c	H.	M
Berechnet	für	C10H11	10,:		57,42	5.30	6.69
 Gefunden:				٠.	57,53	.5,02	6,68

Beispiel 3.

5 Reziprokes Salz der cis- und trans-4,6-Dihydroxy-2-athyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolincarbonsäuren-(1) (III) (R=C₂H_C; R' = R" = H)

Der Versuch wird auf die in Beispiel 1 beschriebene Weise durchgeführt, jedoch unter Verwendung von 0,1 Mol N-Athylnorphenylephrin an Stelle von 0,1 Mol Phenylephrin und

unter Verwendung von Athanol an Stelle von Wasser für die Auflösung der Glyoxylsäure. Ausbeute 80%, Schmelzpunkt 212°C.

	Elementaranalyse:	C	н	N.
15	Berechnet für C12H15NO4:	60,75	6,37	5,90
	Gefunden:	60,30	60.61	5.75

Beispiel 4

4.6-Dihydroxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolinmethylcarboxylat (IV) (R=CH_{x;}R'=CH_{x;}R"=H)

20 a) Direkte Kondensation aus Methylglyoxylat

Man erhitzt 5 g (0,025 Mol) Phenylephrin in 10 ml Methanol, gibt vorsichtig in die heiße Lösung 2,15 g (0,025 Mol) Methylglyoxylat, säuert, falls erforderlich, mit Salzsäure auf PH 2 an, läßt wenigstens 2 Tage stehen, engt die Lösung unter vermindertem bruck auf dem Wasserbad ein, entfernt das Lösungsmittel vollständig und löst den viskosen Ruckstand in der Mindestmenge Wasser, das mit Ammoniak bis PH 8 bis 9 alkalisch gemacht worden ist. Hierbei bildet sich eine Fällung, die man abnutacht, mit Wasser wäscht und trocknet. Schmelzpuhkt 159-160°C. Ausbeute 2,35 g (40%). Das aus wässrigem Methanol umkristallisierte Produkt schmilzt bei 161-163°C.

b) Veresterung der entsprechenden Säure

Man erhitzt eine Lösung von 40 g der gemäß Beispiel 1 hergestellten Verbindung (I) in 400 ml Methanol, das 40 g trockene Salzsäure enthält, 2 Stunden am Rückfluß. Man dampft unter vermindertem Druck auf dem Wasserbad zur Trockene ein, nimmt den Rückstand in einem Gemäsch von Hethanol und Benzol auf, dampft erneut zur Trockene ein und wiederholt dies mehrmals bis zur vollständigen Trocknung. Der Rückstand wird in 400 ml Hethanol, das 40 g trockene Salzsäure enthält, aufgenommen und 2 Stunden am Rückfluß erhitzt. Diese Behandlung wird dreimal wiederholt, worauf ein letztes Mal zur Trockene eingedampft wird. Der Rückstand wird schließlich in 60 ml Wasser gelöst, dem 200 ml Ammoniak von 20° Bé zugesetzt worden sind. Das Produkt kristallisiert spontan. Es wird abgenutscht, mit Wasser gewaschen und getrocknet.

1. Ausbeute: Schmelzpunkt 159-160°C; 18,59 g.
2. Ausbeute: (die sich aus dem Filtrat absetzt):
Schmelzpunkt 158-160°C; 14,91 g.

Gesamtsewicht 33.5 g enterrechend einer Ausbeute von 75.7%.

Die gemäß a) und b) erhaltenen Produkte sind identisch.

Elementarenclyse:			C		. H	17
Berechnet für C12H15KO4:	٠:	٠.	60,76		6,33	6,91.
Gefunden:		٠.	60,43	٠	6,39	6,01

Beispiel 5

4,6-Dihydroxy-2-methyl-1,2,3,4,7&ochinolirathylcarboxylst
(V) (R=CH₃; R'=C₂H₅; R"=H) (Formel C)

a) Direkte Kondensation aus Äthylglyoxylat

25

Der Versuch wird auf die in Beispiel 4 a) beschriebene Weise durchgeführt, jedoch unter Verwendung von 0,025 Hol Athylglyoxylat an Stelle von 0,025 Hol Methylglyoxylat. Schmelgrunkt 159-160°C, nach Umkrietallisation aus Wasser

168°C. Ausbeute 40%

b) Veresterung

Der Versuch wird auf die in Beispiel 4 b) beschriebene Weise durchgeführt, jedoch unter Verwendung von 400 ml Äthanol, das 40 g trockene Salzsäure enthält, an Stelle von methanolischer Salzsäure. Man nutscht ab, wäscht mit Wasser, trocknet und erhält den Äthylester in einer Ausbeute von 65%. Schmelspunkt 170°C.

Die gemäß a) und b) erhaltenen Produkte sind identisch

Beispiel 6

4,6-Dihydroxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolinpropylcarboxylat (VI) (R=CH₃; R'=C₃H₇; R"=H) (Formel c)

a) Direkte Kondensation aus Propylglyoxylat

Der in Beispiel 4 a) beschriebene Versuch wird wiederholt jedoch unter Verwendung von 0,025 Mol Propylglyoxylat an Stelle von Methylglyoxylat. Man erhält hierbei ein Pfodukt, das nach Umkrietallisation aus Aceton bei 157°C schmilzt. Als zweite Ausbeute erhält man ein Gemisch des cis-Isomeren (VIa) und des trans-Isomeren (VIb) (Ausbeute 20%; Schmelzbunkt 140°C):

b) Veresterung

25. Ler in Beispiel 4 b) beschriebene Versuch wird wiederholt, jedoch unter Verwendung von 400 ml Propanol, das 40 g trockene Salzsäure enthält, an Stelle von methanolisieher Salzsäure. Han erhält hierbei ein Produkt, das nach Umkristallisstion aus Aceton bei 157°C schmilzt. Ausbeute

Elementaranalyse:	 C	.H	N
Berechnet für C14H19NO4:	 63,38	7,22	5,28
Gefunden:	63,62	7,22	5,44

4,6-Dihydroxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolinisopropylarboxylat (VII) (R=CH₃; R'=Iso-C₃H₇; R"=H) (Formel C)

a) Kondensation aus Isopropylglyoxylat

Der in Beispiel 4 a) beschriebene Versuch wird wiederholt, jedoch unter Verwendung von 0,025 Mol Isopropylglyoxylat an Stelle von 0,025 Mol Methylglyoxylat. Bei Umkristallisation aus Methanol wird eine erste Ausbeute vom Schmelzpunkt 170°C (31%) und dann eine zweite Ausbeute vom Schmelzpunkt 165°C (16%) erhalten, die die beiden cis- und trans-Isomeren enthält.

b) Veresterung

10

Der in Beispiel 4b) beschriebene Versuch wird wiederholt, jedoch unter Verwendung von 400 ml Isopropanol, das 40 g trockene Salzsäure enthält, an Stelle von methanolischer Salzsäure. Man erhält ein Produkt vom Schmelzpunkt 168 bis 170°C. Ausbeute 50%.

Elementaranalyse:	 O	H	· N
Berechnet für C14H19NO4:	 63,38	7,22	5,28
Cafundan	63 32	7 43	5.30

Beisp

4,6-Dihydroxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolinbutyl-carboxylat (VIII) (R=CH3; R=C4H9; R"=H) (Formel C)

a) Kondensation aus Butylglyoxylat

Der in Beispiel 4 a) beschriebene Versuch wird wiederholt, jedoch unter Verwendung von 0,025 Mol Butylglyoxylat an Stelle von 0,025 Mol Methylglyoxylat, Man erhält eine erste Ausbeute (29%), die nach Umkristallisation aus Methanol bei 143-145°C schmilzt, und dann eine zweite Ausbeute die die beiden cis- und trans-Isomeren enthält und bei etwa 128°C schmilzt, in einer Benge von 12%.

b) Veresterung

Der in Beispiel 4 b) beschriebene Versuch wird wiederholt jedoch unter Verwendung von 400 ml Butanol, das 40 g trockene Salzsäure enthält, an Stelle von methanolischer Salzsäure. Nan erhält ein Produkt vom Schmelzpunkt 143 bis 145°C.

10 .	Elementaranalyse:	с н и
	Berechnet für C15H21NO4:	64,49 7,58 5,01
,.	Gefunden:	64,59 7,57 5,20

Beispiel 9 ...

4,6-Dihydroxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinoliniso-

15 <u>butylcarboxylat</u> (IX) (R=CH₃; R'=Iso-C₄H₉; R"=H) (Formel C)

a) Kondensation aus Isobutylglyoxylat

Der in Beispiel 4 a) beschriebene Versuch wird wiederholt jedoch unter Verwendung von 0,025 Mol Isobutylglyoxylat an Stelle von Methylglyoxylat. Man erhält eine erste Ausbeute (40%) vom Schmelzpunkt 166-168°C und eine zweite Ausbeute (10») vom Schmelzpunkt 150°C als Gemisch der cis- und trans-Tanmeren

b) Veresterung

Der in Beispiel 4 b) beschriebene Versuch wird wiederholt, jedoch unter Verwendung von 400 ml Isobutanol, das 40 g trockene Salzsäure enthält, an Stelle von methanolischer Salzsäure. Man erhält ein Produkt vom Schmelzpunkt 165°C in einer Ausbeute von 82%.

	Elementar	anályse:	 isaia.	C:	H	N°
•	Berechnet	für C ₁₅ H ₂₁		64,49		
	Gefunden:			64,20		

4,6-Dihydroxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolinamylcarboxylat (X) (R=CH₃; R'= C₅H₄₁; R"=H) (Formel C)

a) Kondensation aus Amylglyoxylat

Der in Beispiel 4 a) beschriebene Versuch wird wiederholt, jedoch unter Verwendung von 0,025 Hol Amylglyoxylat an Stelle von Hethylglyoxylat, dan erhält ein Produkt, das nach Umkristallisation aus Wässrigem Methanol bei 130°C schmiltt. Ausbeute 27%.

b) Veresterung

20

25

30

Der in Beispiel 4 b) beschriebene Versuch wird wiederholt, jedoch unter Verwendung von 400 ml Amylalkohol, der 40 g trockene Salzsäure enthält, an Stelle von methanolischer Salzsäure. Man erhält in einer Ausbeute von 26,5% ein

Produkt, das nach Umkristalisation aus wässrigem Methanol bei 130°C schmilzt.

Elementaranalyse:	с н	N.
Berecknet für C16H23HO4:	65,51 7,90	4,28
Gefunden:	65.69 8.04	4.88

Beispiel 11

4,6-Dihydroxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolinisommylcarboxylat (XI) (R=CH₃; R'=Iso-C₅H₁; R==H)(Formel C)

a) Kon ensation aus Isoamylglyoxylat

Der in Beispiel 4 a) beschriebene Versuch wird wiederholt, jedoch unter Verwendung von 0,025 Nol Isoamylglyoxylat an an Stelle von Nethylglyoxylat. Ausbeute 40%; Schmelzpunkt 153-155.00. Das Produkt kann aus wässrigem Methanol umkristallistert werden.

b) Veresterung

Der in Beispiel 4 b) beschriebene Versuch wird wiederholt, jedoch unter Verwendung von 400 ml Isoamylalkohol, der 40 g Selzsäure enthält, an Stelle von methanolischer Salzsäure. Man erhält ein Produkt, das nach Umkristallisation

009812/1917

BAD ORIGINAL

aus wässrigem Methanol bei 153-155°C schmilzt. Ausbeute 19 <u>Elementaranalyse:</u> C H N Berechnet für C₁₆H₂₃NO₄: 65,51 7,90 4,78 Gefunden: 65,38 704

Beispiel 12

4,6-Dihydroxy-1,2,3,4-tetrahydroisochinolinmethylcarboxylat
(XII)(R-H; R'=CH₃; R"=H) (Formel C)

Der in Beispiel 4 b) beschriebene Versuch wird wiederholt, jedoch unter Verwendung von 40 g der gemäß Beispiel 2 hergestellten Verbindung (II) an Stelle von 40 g der Verbindung (II). Man erhält ein Produkt, das nach Umkristallisation aus wässrigem Methanol einen Schmelzpunkt von 180°C (Zers.) hat. Ausbeute 65%

Elementaranelyse: 0 H
Berechnet für 011H13NO4: 59,18 5,87
Gefunden: 59,11 5.68

Beispiel 13

4.6-Dihydroxy-1,2,3,4-tetrahydroisochinolinäthylcarboxylat (XIII) (R=H; R'=C₂H₅; R"=H) (Formel C)

Der in Beispiel 5 b) beschriebene Versuch wird wiederholt, jedoch unter Verwendung der Verbindung (II) an Stelle der Verbindung (I). Durch Umkristallisation aus Äthanol erhält man als erste Ausbeute ein bei 180-190°C schmelzendes Gemisch der beiden cis- und trans-Isomeren (Ausbeute 66,4%)

25 and als zweite Ausbeute eines der beiden Isomeren im reinen Zustand. Schmelzpunkt.194-195°C.

Elementaranelyse: C H N
Perechnet für C₁₂H₁₅NO₄: 60,75 6,37 5,90
Gefunden: 60,69 6,48 6.05

4,6-Dibydroxy-1,2,3,4-tetra	hydroisochino	linpropyle	arboxylat
(XIV) (R=H; R'=C3H7; R"=H)	(Formel C)		

Der in Beispiel 6 b) beschriebene Versuch wird wiederholt, jedoch unter Verwendung der Verbindung (II) an Stelle der Verbindung (I). Das aus wässrigem 50%igem Methanol umkristallisierte Produkt schmilzt bei 165-166°C. Ausbeute 52%.

	Elementaranalyse:	C	н :	M
10	· Berechnet für C13H17NO4:	62,14	6,82	5,57
	Gefunden:	61,97	6,75	5,58

Beispiel 15

15

20

25

4,6-Dihydroxy-1,2,3,4-***trahydroisochinolin-isobutylcarboxylat (XY) (R=H; R'=Iso-C₂H_Q; R"=H) (Formel C)

Der in Beispiel 9 b) beschriebene Versuch wird wiederholt, jedoch unter Verwendung der Verbindung (II) an Stelle der Verbindung (I). Nach Umkristallisation aus Methyläthylketon schmilzt das Frodukt bei 148-149°C. Ausbeute 14%.

Elementaranalyse:	C	H	N
Berechnet fur C14H19NO4:	63,38	7,22	5,28
Gefunden:	63,19	7,23	5,27

Beispiel 16

4,6-Dihydroxy-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-isoamylcarboxylat (XVI) (R=H; R'=Iso-C₅H_{1,1}; R"=H) (Formel C)

Der in Beispiel 11 b) beschriebene Versuch wird wiederholt, jedoch unter Verwendung der Verbindung (II) an Stelle der Verbindung (I). Das erhaltene Produkt wird aus Methyläthylketon umkristallisiert. Ausbeute 10%.

	Elementar				:	C		H	N.
. 0	Berechnet	für	C15H21	104.H20	(3/4):	61,52	. •	7,74	4,48
	Gefunden:		.,			61.49		7,49	4,78

4,6-Dihydroxy-2-äthyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-	methvl-
carboxylat (XVII) (R=C2H5; R'=CH2; R"=H) (Formel C')

Der in Beispiel 4 b) beschriebene Versuch wird wiederholt, jedoch unter Verwendung von 40 g der Verbindung (III) von Beispiel 3 an Stelle von 40 g der Verbindung (I). Ausbeute 65%. Schmelzpunkt 139-140°C.

•	A CONTRACTOR OF THE CONTRACTOR					
	Elementaranalyse:			. с	н	п
	Berechnet für 013H	7-NO . :.	. *	62,13	6,82	5 57
	Gefunden:	'' 4		60 43	C 04	7,71

Beispiel 18

Gemisch des reziproken Salzes der cis- und trans-4,6,7-Trihydroxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolin-carbonsauren-(1) (XVIII) (R=CH3; R'=H; R"=OH) und von

15 1,5,7,8-Tetrahydroxy-3-methyl-2,3,4,5-tetrahydro-3-(1H)benzazepin-2-on (XIX) (R = CH3; Formel D)

Man gießt eine wässrige Lösung von 0,03 Mol Glyoxylsäuremonohydrat auf 0,03 Mol pulverförmige Adrenalinbase. Man rührt gut bis zur vollständigen Auflösung, wobei die Lösung sich färbt und spontan kristallisiert. Man nutscht die Fällung ab, wäscht mit Alkohol und Äther und trocknet an der Luft bis zur Gewichtskonstanz. Ausbeute 93%.

Schmelzpunkt 180°C (Zers.).

<u>Blementaranalyse:</u>

Berechnet für C_{1:1}H₁₃NO₅:H₂O: 51,36 5,87 5,44

Gefunden: 51.69

Beispiel 19

1,5,7,8-Tetrahydroxy-3-methyl-2,3,4,5-tetrahydro-3-(1H)-benzazepin-2-on (XIX)

(R=CH3: Formel D)

5 g des gemäß Beispiel 16 hergestellten Produkts (Gemisch von XVIII und XIX) werden mit 10 ml in-HCL 24 Stunden in der Kälte stehen gelassen. Hierbei wird festgestellt, daß ein Teil unlöslich bleibt. Dieser Teil wird abgenutscht

und mit Alkohol und mit Äther gewaschen. Diese unlösliche Fraktion (1,3 g) stellt das Produkt (XIX) im reinen Zustand dar. Schmelzpunkt 185-188°C. Ausbeute 26%.

 Blementaranalyse:
 C
 H
 N

 Berechnet für C₁₁H₁₃NO₅:
 55,23
 5,48
 5,66

 Gefunden:
 55,11
 5,37
 5,71

Beispiel 20

1,5,7,8-Tetrahydroxy-2,3,4,5-tetrahydro-3-(1H)-benzazepin-2-on (XX) (R=H: Formel D)

10 Man gießt auf 0,06 Mol Noradrenalinbase eine wässrige
Lösung von 6 g (0,066 Mol) Glyoxylsäuremonohydrat in 10 ml
Wasser, Hierbei tritt Färbung des Gemisches und leichte
Erwärmung ein. Durch Kratzen der Wand mit einem Rührer
erhält man ein kristallisiertes Produkt, das abgenutscht
und mit Wasser, dann mit Alkohol und schließlich mit
Äther gewaschen wird. Durch Trocknen an der Luft bis zur
Gewichtskomstanz werden 12 g (Ausbeute 60%) des bei 205°c
schmelzenden Produkts erhalten, das 1 Molekül Wasser enthält.

20 <u>Elementaranilyse:</u> C H N Eereclinet für C₁₀H₁₁HO₅·H₂O: 49,38 5,39 5,76 Gefunden: 49,42 5,40 5,87

Beispiel 21

25 .

30

1,5,7,8-Tetrahydroxy-2-isopropyl-2,3,4,5-tetrahydro-3-(1H)-benzazepir-2-on (XXI) (R=Iso-C₂H₇; Formel D)

Man giest auf 2 g (0,01 Kol) Leoprenalinbase eine wässrige Lösung von 1 g (0,011 Kol) Glyoxylsäuremonohydrat. Hierbei tritt eine Färbung und leichte Erwärmung ein. Durch Kratzen an den Wänden mit einem Rührer wird ein kristallisiertes Produkt erhalten, das man abnutscht, mit wasser, dann mit Alkohol und abschließend mit Ather wäscht und an der Lurt bis zur Sewichtskonstanz trocknet. Ausbeute 82%, Schmelzpunkt, 168-190%0.

Berechnet für C. H Gefunden:

Nachstehend werden als Beispiele die Ergebnisse von toxikologischen und pharmakologischen Versuchen genannt, die mit einigen Produkten gemäß der Erfindung, insbesondere mit den gemäß den vorstehenden Beispielen hergestellten Verbindungen durchgeführt wurden (die Nummern der Produkte sind in diesen Beispielen genannt).

I) Akute Toxizitat

10

LD₅₀ bei der Maus in mg/kg

	Produkt	-		
	Nr.	Verabre	ichung	
	-	1.V.	i.p.	oral
		>800	>1000	>1000
15	Ia	>1000	>1000	>1000
	Tb -	> 800	>1000	>1000
	II	-	> 600	>1000
	III .	> 800	>1000 ··	>1000
	ΪV	250	500	>1000
20	VI	300	600	1000
	Genisch von VIa und VIb	350	600	1000
	AIII	160	450	800
	IX	180	>1000	>1000
	XI	150	>1000	>1000
25	DIII	650	>1000	>1000
	ΧV	420	>600	1000
	Gemisch von XVIII und XIX (Beispiel 18)	>1500	>1500	>1500
30	Codednes	> 500	>1000	>1000
	Codeinphosphat (zum Vergleich)	65	130	

azute Toxizität aller untersuchten Produkte 1st außerst gering und in jedem Fall viel geringer, als die Toxizität von Codeinphosphat.

II) Allgemeine Wirkungen

Bei Dosen von 2 bis 20 mg/kg i.v. bei der Ratte, beim Meerschweinchen oder Kaninchen sind die einzigen Wirkungen, die bei gewissen Produkten festgestellt wurden, eine geringe, vorübergehende Hypotension und eine Stimulation der Atmung, die ebenfalls kurzzeitig ist. Lediglich die beiden untersuchten o-Diphenolderivate (Gemisch XVIII + XIX und Verbindung XX) bewirken eine vorübergehende Hypertension bei starker Dosis (etwa die 1000- bis 2000-fache Dosis von Adrenalin und Noradrenalin für die gleiche Wirkung).

III) Hustenstillende Wirkung

10

15

20

30

- Die Produkte I, Ia und III schützen das Neerschweinchen deutlich gegen Husten, der durch Ammoniak-Aerosole nach der Methode von C.A.Winter und L.Flataker (hervorgerufen wird (J.Fharmacol.exper.Therap., 1954, 112,99),
- 2) Das Produkt (I) wurde mit Codeinphosphat beim enthirnten Meerschweinchen verglichen. Der Husten wurde durch Berühren der Innenwände der Luftröhre mit einem kleinen Katheter nach der Methode von M.Lemeignan, G.Streichenberger und P.Lechat (Thérapie, 1966, 21, 361) hervorgerufen.

Dei intraperitonealer Verabreichung haben 60 mg des Produkts (I) pro kg und 10 mg Codeinphosphat/kg eine vergleichbare Wirkung, nämlich eine starke Verringerung der Intensität der Hustenanfälle für eine Dauer von 40 bis 60 Minuten (Codeinphosphat ist bei einer Dosis von 5 mg/kg unwirksam). Es ist zu bemerken, daß die Verbindung (I) keinerlei Toxizität bei intraperitonealer Verabreichung hat (LD₅₀ über ½kg), während die Toxizität von Codeinphosphat bei dieser Verabreichung bei 130 mg/kg liegt.

3) Das Produkt (I) und seine Bestandteile (Ia) und (Ib) sowie die Produkte (X), (XIII) und (XX) wurden dem Test von R.Domenjoz (Arch. Exp.Pathol.Pharmacol., 1952, 215, 19) unterworfen, der darin besteht, daß man den oberen Larygealnerv der Katze elektrisch reizt, während die Luftröhre über eine Kanüle mit einer Marey Trommel verbunden ist, die die Atmung und ihre Schwankungen unter dem Einfluß des Hustens registriert. Als Vergleichsprodukt wurde Codeinbhosphat verwendet.

Die Verbindungen (I) und (Ib) haben eine hustenstillende Wirkung, die in der Intensität mit derjenigen von Codein-phosphat bei den gleichen Dosen vergleichbar ist. Die Wirksamkeit der Verbindung (I) ist deutlich schlechter. Die Wirkungsdauer der Verbindung (I) ist mit derjenigen von Godeinphosphat vergleichbar und derjenigen der Verbindung (Ia) und (Ib) bei isolierter Verabreichung überlegen.

Die hustenstillende Mirkung der Verbindung (XIII) liegt in der Nähe derjenigen der Verbindung (I) in Bezug auf Intensität und Dauer. Die hustenstillende Wirkung der Verbindung (X) ist derjenigen der Verbindung (I) ungefähr gleich, aber in der Dauer unterlegen, während die Wirkung der Verbindung (XX) gut, aber in der Intensität der Wirkung der Verbindung (I) unterlegen ist.

IV) Wirkung auf den Darmdurchgang

Das Produkt (I) hat keinerlei Wirkung auf den Intestinaldurchgang bei der Maus, während er bei Codeinphosphat stark verlangsamt wird. Nach Verabreichung eines Kohlebreies an 3 Gruppen von 10 Mäusen lagen die mittleren Prozentsätze der länge des von der Kohle durchlaufenen Darms wie folgt:

Vergleichstiere

25

59,7%

Mit 75 mg/kg Codeinphosphat oral behandelte Tiere

13.2%

Mit 150 mg/kg des Produkts (I) oral behandelte Tiere

10

15

20

25

60,7

V) Die Produkte gemäß der Erfindung, insbesondere das Produkt (I), das reziproke Salz der cis- und trans-4,6- Dihydroxy-1,2,3,4-tetrahydroisochinolinearbonsäuren, sind in den hustenstillenden Eigenschaften dem Codein gleichwertig, jedoch haben sie die folgenden Vorteile gegenüber Codein: praktisch keine akute Toxizität, keine paralysierende Wirkung auf den Darm und keine depréssive Wirkung auf die Atmung.

Die Verbindungen eignen sich in der Humantherapie für die Behandlung von Husten jeden Ursprungs: Tracheitis, Entzündung des Hasenrachenraumes, Kehlkopfentzündung, Bronchitis, akute und chronische Pneumopathien, Grippe, spasmodischer Husten und Reflexhusten, in haftigen Anfällen auftretender Husten, Keuchhusten, und Tuberkulose.

Die Erfindung umfaßt außerden therapeutische Zubereitungen, die als Wirkstoff eine Verbindung gemäß der Erfindung und einen pharmazeutisch unbedenklichen Träger enthalten. Die Zubereitungen gemäß der Erfindung können oral oder rektal verabfolgt werden, z.B. in einer Tagesdosis von 0,05 bis 1 g Wirkstoff oder mehr je nach Lage des Falles.

Die Zubereitungen haben insbesondere die Form von Tabletten, Dragees oder Kapseln, die beispielsweise 25-250 mg Wirkstoff pro Einheitsdosie enthalten. Die Zubereitungen können auch die Form von gezuckerten und aromatisierten Granulaten oder Suspensionen, die 0,5 bis 5 Gew. i des Wirkstoffs enthalten, oder die Form von Suppositorien mit je 50 bis 500 mg Wirkstoff haben. In diesen pharmazeutischen Zubereitungen ist der Wirkstoff zusammen mit geeigneten und bekannten Träger- oder Hilfestoffen vorhanden.

Patentansprüch

 Neue Glyoxylsäurederivate, dadurch gekennzeichnet, daß die Reaktionsproduktevon einem Mol der Verbindung der allgemeinen Formel

mit 1 Mol der Verbindung der allgemeinen Formel

darstellen, wobei in den allgemeinen Formeln R und R', die gleich oder verschieden sein können, Wasserstoff oder eine niedere Alkylgruppe mit 1 bis 8 Kohlenstoffatomen und R^m Wasserstoff oder eine Hydroxygruppe bedeuten.

 Glyoxylsäurederivate nach Anspruch 1, gekennzeichnet durch die allgemeine Formel

worin R, R' und R' die obengenannte Bedeutung haben, sowie für den Fall, daß R' Wasserstoff bedeutet, das reziproke Salz der cis- und trans-Form.

3) Glyoxylsäurederivate nach Anspruch 1, gekennzeichnet durch

die allgemeine Form-e

worin R die obengenannte Bedeutung hat.

- 4) Glyoxylsäurederivate nach Anspruch 1, gekennzeichnet durch ein Gemisch von Verbindungen nach Ansprüchen 2 und 3.
- 5) Glyoxylsäurederivate nach Anspruch 1, gekennzeichnet durch das reziproke Salz der cis- und trans-4,6-Dihydroxy-2-methyl-1,2,3,4-tetrahydroisochinolincarbonsäuren-(1).
- 6) Verfahren zur Herstellung von Glyoxylsäurederivaten, dadurch gekennzeichnet, das man 1 Mol einer Verbindung der allgemeinen Formel

mit 1 Mol e-iner Verbindung der Formel

umsetzt, wobei in den Formeln R und R', die gleich oder verschieden sein können, Wasserstoff oder eine niedere Alkylgruppe mit 1 bis 8 Kohlenstoffatomen und R" Wasserstoff oder eine Hydroxygruppe bedeuten und das erhaltene Reaktionsprodukt gewinnt.

- Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß man die Verbindung (B) in wäßriger oder alkoholischer Lösung einsetzt.
- Pharmazeutisches Gemisch, gekennzeichnet durch einen Gehalt an Glyoxylsäurederivaten nach Ansprüchen 1 bis 5 als aktivem Bestandteil und einem pharmazeutisch verträglichen Träger.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
□ BLACK BORDERS
\square image cut off at top, bottom or sides
☐ FADED TEXT OR DRAWING
$^{\circ}$ \square blurred or illegible text or drawing
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
\square COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
\square reference(s) or exhibit(s) submitted are poor quality
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.